(9) 日本国特許庁 (JP)

①特許出顧公開

⑫公開特許公報(A)

昭57-72913

⑤ Int. Cl.³A 61 K 31/335C 07 D 303/48

職別記号 ABS 庁内整理番号 6408-4C 7043-4C **砂公開 昭和57年(1982)5月7日**

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 8 頁)

60心筋梗塞治療剤

②特

類 昭55-146909

22出

類 昭55(1980)10月22日

@発明者

真崎知生

茨城県新治郡桜村竹園 3 -201

— 1

仍発 明 者 真崎光夫

千葉市真砂5-11-6

仍発 明 者 岡添孝

明

@発

三輝市彦川戸1-170

三郷市彦川戸 1 ―170

10発 明 者 荒井勝彦

三郷市彦川戸 1 -22-1

の出 願 人 日本ケミファ株式会社

神代敏郎

東京都千代田区岩本町2丁目2

番3号

朔 組 書

- 発明の名称
 心筋梗塞治療剤
- 2. 特許請求の範囲

一般式(1)

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{H} & \text{CONHCHOON} < \frac{R^2}{R^3} \\
 & \text{R}^4 & \text{CONHCHOON} \\
\end{array}$$

【式中、ドは水葉原子または炭素原子数1~4の分核してもよいアルキル癌を示し、R² かよびR⁵ は水素原子、炭素原子数1~4のアルキル癌、フェニル癌、ペンジル癌、炭素原子数 5~6のシクロアルキル癌を示す(但し、R² かよびR⁵ は同一であっても異なっていてもよいが、共化水素原子の場合を除く)か、R² かよびR⁵ が結合して、それぞれが結合している塩素原子と共に 5~7 員環の飽和脂環体(結合窒素原子の地に 1 個の酸素原子を環構成原子として有してもよい)を形成してもよい。R⁴ は炭素原子数 1~5の分核してもよいアルキル癌を示す。)

で表わされるトランス - エポキシスクシンプミド威病導体または、その無毒性塩を有効成分として含有する心筋便器危機和。

5. 発明の辞報な説明

本発明は医薬品として有用な次の一般式(1)

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{H} & \text{CONHUBGON} < R^2 \\
 & \text{R}^4 \\
 & \text{R}^5
\end{array}$$

【式中、R¹は水素原子または炭素原子数 1~4の分校してもよいアルキル基を示し、R² かよびR⁵は水素原子、炭素原子数 1~4のアルヤル基、フェニル基、ペンジル基、炭素原子数 5~6のシクロアルキル基を示す(但し、R² かよびR⁵ は同一であっても異なっていてもよいが、共化水素原子の場合を除く)か、R² かよび R⁵ が結合して、それぞれが結合している窒素原子と共化 5~7 貞環の飽和脂環体(結合窒素原子の他に1個の酸素原子を環構成原子として有してもよい)を形成してもよい。R⁴ は炭素原子酸 1~5の分校してもよいアルキル基を示す。)

で表わされるトランス - エポキシスクシンアミド硬酵導体また。はその無毒性塩を有効成分として含有する心筋便患格療剤に関する。

心筋便審征とは、Ferms used in Caridiorasucular Diseases (U.S. Depatment of Health Education end Welfere,Pablic Health Bervice,1944)
によれば、血行途範による血液供給の減少により心筋の一部業 死が起きるものである、としている。心筋梗塞症は本部におい ても食生活の欧米化や老人の増加などの原因により着しく増加 する傾向にあり、ガン、高血圧などとともに老人病の代表的な ものであり、その予防かよび治療は重要な疾患である。

心筋視塞症の予防かよび治療は、現代の哲学で以ってしても きわめて困難であり、併発する心不全、不整果、単血性心疾息 を優勝する集物を用いてその予防かよび治療に供しているのが 現状である。したがって、現在、心筋視塞症の予防あるいは治 機制の時発化ついては大きな期待が寄せられている。

本発明者らは、心筋便塞征のための優れた予防かよび格像利を見い出すべく研究してきたところ、上記一般式(!)で表わされるトランス・エポキシスタシンアミド酸酵導体かよびその無毒性塩が優れた心筋梗塞予防かよび他像作用を有することを見い出し本発明を完成した。

従って、本発明の目的は一般式(1)で扱わされる化合物または その無毒性塩を有効成分として含有する新規な心筋梗塞治療剤 を提供せんとするにある。

劇配一般式(1)中の R⁴ が炭素原子数 1 ~ 4 の分核してもよい

一般式(2)

$$H_{2}NCHCON < R^{2}$$
 R^{4}
(2)

(式中 R² 、 R³ および R⁴ は前配と同じ意味を示す。) で表わされるアミン勝導体を一般式(3)

(式中 P⁵ な炭素原子数 1~4 の分枝してもよいアルキル基を 示す。)

で扱わされるトランス - エポキシコハク銀モノエステルまたは その反応性酵導体化反応させて一般式(4)

(式中 \mathbb{R}^2 、 \mathbb{R}^5 、 \mathbb{R}^4 および \mathbb{R}^5 は前配と同じ意味を示す。) で表わされる化合物として得られる。また、一般式(1)中 \mathbb{R}^1 が 水素原子である一般式(5) アルキル芸の場合の例としては、メチル基、エナル基、プロピル基、イソプロピル基、ロープテル基、イソプテル基かEUSec ープテル基などが挙げられる。

R² かよび R³ としては、水常原子、メテル基、エテル基、ブロビル基、プテル基、フェニル基、ペンジル基、シクロプロビル基、シクロプテル基、シクロペンテル基かよびシクロヘキシル基をどが挙げられる。R² かよび R³ が共化水常原子の場合は除かれる。さらに、R² かよび R³ が結合して、それぞれが結合している程業原子と共に5~7 長環を形成する自和胎環体としては、ピロリジニル、ビベリジノかよびモルホリノなどが挙げられる。

また、無毒性塩としては、ナトリウム、カリウム、カルシウムかよびマグネシウムの保を金属との塩類、アンモニウム塩かよび電換アンモニウム塩類、例えば、トリアルキルアミン(例えばトリエチルアミン)、当・低級アルキルピペリジン(例えばト・エテルピペリジン)、ジベンジルアミン、ヨ・ペンジルーβ-フェネチルアミン等のアン類との塩類などが挙げられる。本発明において有効成分として用いられる一般式(1)で表わされる化合物は、例えば次に示す方法により製造される。

すなわち、一般式(1)におけるR1 が水素原子でない場合は、

$$\begin{array}{c|c}
H & O & OONHOHOON < R^2 \\
H & I & R^4
\end{array}$$

(式中R²、R⁵ およびR⁴ は前配と何じ意味を示す。) で表わされる化合物は一般式(4)で表わされる化合物のエステル 機器を加水分解反応または脱離反応せしめることによって得られ、また所望により常法によって無毒性塩に変換される。

一般式(2)の化合物と一般式(5)の化合物との総合反応は、通常の限クロライド法あるいは、公知の総合別たとえば N - ヒドロキシコハク像イミドと N - ドー・リンクロへキシルカルボジイミドの共存下、塩化メテレン、クロロホルム、テトラヒドロフラン等の有機溶媒中窒息でおとなわれる。

一般式(4)で扱わされる化合物のエステル機差は常法によるアルカリ加水分解、あるいは、エステル機差がセーブテル基の場合はトリフルオロ酢酸などと反応させることにより対応するカルボン酸に容易に変換される。

このようにして得られたトランス - エポキシスクシン丁ミド 破跡導体は所望により通常の方法でナトリウム、カリウム、カ ルシウム、マグネンウム、さらには、トリアルキルアミン、ジ ペンジルプミン、 H - 低級アルキルピペリ ジン、 H - ペンジル・β - フェネチルアミンなどの無毒性塩とすることができる。

本名明において有効成分として用いられる一般式(1)の化合物 およびその無名性塩が心筋梗塞治療剤として有用であることは 実験的心筋梗塞モデルに対して、優れた予防ならびに治療効果 を有することにようて示される。すなわちウサギあるいはイヌの実験的心筋梗塞症に対して1~400m/Wを投与した場合に著しい予防ならびに治療効果を示す。たとえばウサギに200m/Wを投与した場合、無投与の場合に比較して20~555の梗塞抑制効果がみられる。

また、本発明はマウスにおける急性毒性試験において 1000 タ/物を住射しても死亡例がみられないばかりか、一般症状においても何らの変化もみとめられないことから、生体に対して安全性のきわめて高い物質であることがわかる。

本発明にかいて有効成分として用いれられる一般式(1)の化合物 かよびその無毒性塩の投与量は、心筋梗塞症の症状の程度によって異なるが、通常は1日約100号~19を患者に投与すればよい。

一般式(1)で表わされる化合物をよびその塩は、とれを心筋便 患治療剤として用いる場合、通常製剤的担体と共に製剤組成物

この際、等機性の溶液を調製するのに充分を量の食塩、ブドウ糖あるいはグリセリンを含有させてもよく、また、過常の溶解 補助剤、養質剤、無痛化剤、保存剤等を必要に応じて含有させ でもよい。

本発明において、有効成分として用いられる一般式(1)の化合物 かよびその無毒性塩が心筋梗塞モデルに対して優れた予防ならびに治療効果を示し、安全性がきわめて高いことを示す試験例と一般式(1)の化合物の製剤例を示す実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。

以下余白

の形態とされる。担体としては、使用形態化応じた無相を調整 するのに通常使用される増量制、給合剤、崩壊剤、潜沢剤等の 希釈剤あるいは観形剤が用いられる。

投与形態としては、注射剤、数剤、カプセル剤、螺粒剤、錠 剤などいずれの形態でも可能である。

製剤の形態として用いるに厳しては担体として、例えば乳糖白糖、塩化ナトリウム、ブドウ糖液、デンブン、炭酸カルシウム、結晶セルロウス、ケイ酸等の賦形剤、水、エタノール、ブロパノール、ブドウ糖、デンプン散、ゼラテン溶液、カルボキンメテルセルロース、メテルセルロース、リン酸カリウム等の結合剤、乾燥デンブン、カルギン酸ナトリウム、カンテン末、炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシウム、ステアリン酸モノグリセリド、デンブン、乳糖等の崩緩剤、ステアリン酸塩、ホウ酸末、菌体ボリエテレングリコール等の潜沢剤等との分野で広く用いられているものを使用するととが出来る。更に必要に応じて糖衣錠、ゼラテン核包錠、フィルムコーティング候等にすることが出来る。

注射剤として調製される場合には、希釈剤として、例えば水、 エテルアルコール、プロピレングリコール、ポリオキシエテレ ンソルピット、ソルピタンエステル等をあげることが出来る。

突施例1

実験的心筋梗塞症に対する作用

体重2時的後の白色雄性ウサギをベントパルピタールナトリウム(35号/駅,1 v.)で麻酔後、人工呼吸下に開胸して左前下行枝(起始部から約7冊下部)を結集した。24時間後に心臓を摘出し、心尖部から結集部までの心筋を2m厚のスライスにした後フォスフォリラーゼ反応による便塞病巣の染め分けを行ない線死部の面積多を算出した。楽物は、結紮5分前(100号/以,1 v.)、結紮直後から1時間後まで(50号/以/冊。点備)、結紮2時間後(25号/以,1 v.)および結紮3時間後(25号/以,1 v.)を投与した。投与薬物は生理食塩水裕骸として用いた。解剤性の場合はカリウム塩として用いた。対照群には、生理食塩水のみを投与した。

その結果、喪1に示すように、コントロール群は1469の 概死率を示すのに対して、本発明の集剤投与群においては?5 ~11³ 9の機死率と着明な線死抑制効果が認められた。

実施例 2

急性毒性試験

体重20~289の d d H 系雄性マウスを用いた。薬物は尾 静脈より投与した。 その結果、表1に示すように本発明の報料は19/50まで投与しても被験動物には何らの症状変化も観察されず、安全性が 他めて高いことが確認された。

表:

| 化合物 | 投与量(呼吸上火) | 例数 | 暴死率 (mean±0.25) | 抑制率 | LD50 |
|--------------------|-----------|-----|--------------------|-------|--------------|
| コントロール | _ | 2 0 | 146±10 | _ | - |
| 塩酸プロプラノ | 1 | 8 | 147±11 | -4.2 | 28 |
| ロール(インデ | 2 | 7 | 112 ± 10 | 2 & 5 | |
| ラル世 [®]) | 4 | 8 | 107±11 | 267 | |
| 塩酸ペラペミル | | | | | |
| (生理食塩水 | 2 | 10 | 110±15 | 247 | 1.5 |
| に疳解 〉 | | | | | |
| 1 | 200 | 7. | 104±10 | 288 | MLD>1000 |
| 2 | 200 | 8 | 85±12 | 549 | MLD>1000 |
| 5 | 200 | 7 | 111±10 | 240 | MLD>1000 |
| 4 | 200 | 8 | 106±11 | 2 7 4 | MLD>1000 |
| . 5 | 200 | 7 | 99±10 | 5 2 2 | MLD>1000 |
| 6 | 200 | 8 | 146±17 | 2 7 4 | MLD>1000 |
| . 7 | 200 | . 9 | 105±18 | 2 9 5 | MLD>1000 |
| 8 | 200 | 8 | 115±15 | 226 | MT.D>1000 |

化 全 告

1 * H - (d1 - 5 - トランス - カルボキシオキシラン - 2 - カルボニル) - L - ロイシンジメテルアミド

2 * B - (d1 - 5 - トランス - カルボキシオキシラン - 2 - カルボニル) - L - ロイシンエテルアミド

5 * B - (d1 - 5 - トランス - カルボキシオキシラン - 2 - カルボニル) - L - ロイシンフェニルアミド

4 * B - (d1 - 5 - トランス - カルボキシオキシラン - 2 - カルボニル) - L - ロイシンベンジルアミド

5 * B - (d1 - 5 - トランス - カルボキシオキシラン - 2 - カルボニル) - L - ロイシンシクロヘキシルブミド

6 * B - (B - (d1 - 5 - トランス - カルボキシオキシラン - 2 - カルボニル) - L - ロイシル) ピペリジンカリウム塩

7 * B - (B - (d1 - 5 - トランス - カルボキシオキシラン - 2 - カルボニル) - L - ロイシル) モルホリン

ラン-2-カルポニル) - L - ロイシル) モルホリ; は - (d1 - 5 - トランス - カルポキシオキシラン 2 - カルポニル) - L - パリンエチルアミド

実施例 5

製剤例(候剤)

1 候(220甲)中下配成分を含有するフィルムコーティング候とする。

H-(d1-5-トランス-カルがキシオセン ラン-2-カルボニル)-1-ロインンエテ ルアミド 5 0 号 乳 器 1 0 0 号 結 品 セ ル ロ ー ス 5 0 号 ステアリン 酸 マ グ ネ シ ウ ム 1 号 ヒドロキンプロビルメチルセルロース 1 5 号 ヒドロキンプロビルセルロース 4 号

本発明において有効成分として用いられる他の化合物も同処 方によりフィルムコーティング錠とすることが可能である。

突熱例 4

製剤例(顆粒)

顆粒 1 9 中下配成分を含有する。

H - (d1 - 3 - トランス - カルポキシオキン ラン - 2 - カルポニル) - L - ロイシンジメ チルアミド

200mg

本発明において有効成分として用いられる他の化合物も同処 方により顆粒とすることが可能である。

突施例 5

製剤例(注射剤)

1.アンブル中下記成分を含有する。

H - (d1 - 5 - トランス - カルポキシオキシ ラン - 2 - カルポニル) - L - ロイシンシクロ ヘキシルブミド 1 0 0 号 リン酸 - 水栗カリウム緩衝液(Q.4 単溶液) 1 ㎡

上記成分に無菌蒸留水を10mとなるように加える。 本発明にかいて有効成分として用いられる他の化合物も円処 方により注射剤とすることが可能である。

参考例1

H - (dl - 5 - トランス - カルポキシオキシラン - 2 - カルポニル) - L - ロイシンジメチルフミド

(第1工程)

トランス・エポヤシコハク酸モノエテルエステル520

町の塩化メテレン(10㎡)器液化Ⅱ・ヒドロヤシコハク
酸イミド230両を加えた後、Ⅱ, Ⅱ・ジンクロヘギンル
カルポジイミド412両を加え、塩銀で1日放搾したのち、
L・ロイシンジメテルアミド379両を加え、塩銀で一般
機搾した。不溶物を口送し、器族を曾去し、残産を酢酸エテル化影解し、飽和重蓄管、飽和食塩水、1Ⅱ塩酸、飽和
食塩水で膜次洗浄した。芒硝で乾燥後、溶媒を曾去し残液
を薄層クロマトグラフィーにより精製し(展開治媒:ペンゼン:酢酸エテルに122)Ⅱ・(d1-5-トランス・エトキシカルがエルオキシラン・2-カルボエル)・L・ロイシンジメテルアミドを粘稠を油状物質として270両
(収率455)を善た。

IR FEBT Car⁻¹ : 1740, 1615, 1850, 1200, 895

ныя (спол₃) # ; ° 0.95 (6 H, m, он(св_д)₂) 1.27 (5 H, t, 7=7 Hs, осв₂ов₂)

ポキシオキシラン - 2 - カルポニル) - L - ロイシンジメ チルアミドを設理性の白色粉末として 1 8 5 号(収率 8 0 多)を得た。

IR v KBr cm -1 : 1730, 1625, 1540, 690

имя (CDC1₅) 8:

0.95(6H, m, CH(CH₅)₂)
1.51(5H, m, CH₂CH <)
2.92(5H, s, NCH₅)
5.09(5H, s, NCH₅)
5.48-5.68(2H, m, H
4.90(1H, m, NCHCO)
2.28(0.5H, d, J=8Hs, NH)
2.72(0.5H, d, J=8Hs, NH)
9.44(1H, 7=F, CO₂H)

元素分析 012H20N2O5 として

理論値例:0:5295, H:740, H:1029 実験値例:0:5285, H:719, H:1009

```
1.50(8H, m, OH<sub>2</sub>OH <)
2.8 9(5H, e, NOH<sub>2</sub>)
3.0 5(8H, e, NOH<sub>2</sub>)
3.50(1H, m, 〇H)
3.66(1H, m, 〇H)
4.16(2H, q, J=7Hs, OOH<sub>2</sub>OH<sub>3</sub>)
4.91(1H, m, NOHOO)
2.12(0.5H, d, J=8Hs, NH)
2.44(0.5H, d, J=8Hs, NH)
```

[第2工程]

第1工程で得られた当 - (d1 - 5 - トランス - エトキンカルボニルオキシラン - 2 - カルボニル) - L - ロイシンシメテルアミド256 中のエタノール(10㎡) 形骸に氷冷下 Q485 H - 水酸化カリウム。エタノール密骸18㎡をゆっくり摘下し、そのまま15時間提拌したのち歯組で Q5時間提拌した。溶媒を留去したのち飽和重曹水5㎡、水15㎡を加え酢酸エテルで洗浄した。1日塩酸で酸性とし、酢暖エテルで抽出し、飽和食塩水で洗浄したのち芒硝で乾燥し溶薬を留去し、当 - (d1 - 5 - トランス - カル

参考例 2

B‐(d1‐3‐トランス‐カルポキシオキシラン~2‐カルポニル)‐Б‐ロイシンエチルアミド

トランス - エポキシコハク酸モノエテルエステル 1 6 9 とし-ロイシンエテルアミド 1 8 9 9 とを参考例 1 の第 1 工程と回様に反応させて N - (d1 - 3 - トランス - エトキシカルポニルオキシラン - 2 - カルポニル) - レ - ロイシンエテルアミドを白色翻晶として 2 1 2 9 (収率 7 0 4 5) 得た。

IR PER cm-1: 1750, 1640, 1205, 900

WMR(CDOI₃) #:

0.7~18(15E, m, (CH₃)2CHCH₂, NCH₂CH₃,

****LU** COH₂CH₃)

5.00~5.54(2H, m, NOH₂CH₅)
5.54~5.72(2H, m, MH₂CH₅)
5.9~4.6(5H, m, OCH₂CH₅ to LUS NOH₂CO)
6.20~6.60(1H, m, NHOO)

468-208 (1H,_m, MHOO)

とのようにして待た日 - (d1 - 5 - トランス - エトキシカル ポニルオキシラン - 2 - カルポニル) - D - ロイシンエチルア

```
ミドも D 9 を参考例 1 の第 2 工程化配収したと同様の方法で加水分解し、B・( 41・5・トランス・カルボキシオキシラン・2・カルボニル)・L・ロインンエテルアミドを白色粉末として 5.2 9 ( 収率 9 5 5 ) 得た。
```

理驗値例: C:5295, H:7.40, H:10.29 実験値例: C:5556, H:7.15, H:10.50

M 8 (m/e) \$ 86, 158, 183, 201, 216, 228, 229 \$ LT 272 (M*)

アミド 7 5 0 零を参考例 1 の第 2 工程に配載したと同様の方法 で加水分解し、8~(d1 - 5 - トランス~カルポキシオキシラ ン - 2 - カルポニル) - 5 - ロイシンフェニルアミドを英美色 粉末として 5 7 2 零 (収率 8 5 季) 得た。

IR v KBr cm -1: 1750, 1640, 890

NMR (CDC13) 8:

0.95(6H, m, (CH₅)₂CH-) 1.65(5H, m, -CH-CH₂-)

145~162(2H, m, H)

4.60 (1H, m, NCHOO)

680~780(6H.m.Ar-H および 10HCO)

8.50 (1H, 7m-F8, MHCO)

 $R.5.0(1H, 7a-Fs, 00_2H)$

M8 (m/e) : 92, 152, 156, 200, 264, 502

15 320 (M)

元集分析 C16B20R2O5 として

理論值例: C:5299, B:629, N:874

突験値(例: C:5 & 72, H: 405, H: 8.71

参考例 5

B - (41 - 5 - トランス - カルポキシオキシラン - 2 - カル ポニル) - レーロイシンフェニルアミド

トランス・エポキシコハク酸モノエテルエステル 5 2 0 m と D - ロイシンフェニルアミド 4 1 2 m とを参考例 1 の第 1 工程 と阿様に反応させてドー (d1 - 5 - トランス・エトキシカルポニルオキシラン・2 - カルポニル) - D - ロイシンフェニルアミドを白色粉末として6 1 2 m (収率 8 8 9) 待た。

NMR (00013) 8:

0.92(6H, m, (GH₃)₂CH-)
1.24(5H, t, J=6Hs, CCH₂CH₃)
1.70(5H, m, -CH-CH₂-)
5.56-5.70(2H, m, 主)
4.10(2H, q, J=6Hs, CCH₂CH₃)
4.60(1H, m, HOSCO)
6.70-7.40(6H, m, Ar-H および HECO)

とのようにして得たw~(d1 - 5 - トランス - エトキシカル ポニルオキシラン - 2 - カルポニル) - 1 - ロイシンフェニル

8.68(18, 70- FB, MEDO)

参考例

B - (dl - 3 - トランス - カルポキシオキシラン - 2 - カル ポニル) - L - ロイシンペンジルアミド

トランス - エポキシコハク酸モノエチルエステル691号と L - ロイシンペンジルアミド950号とを参海例1の第1工程 と同様に反応させてB - (d1 - 5 - トランス - エトキシカルポ ニルオキンラン - 2 - カルポニル) - L - ロイシンペンジルア ミドを白色粧品として、958号(収率619)得た。

IR v KBr cm -1 : 1755, 1645, 1545, 1205,

NMR (CDCLs) #:

0.85 (6H, m, (OH₃)₂CH-)

117 (5H, t, J=6Hz, OCH2CH3)

15~18(3H, m, -OH2-OH-)

52~57(2H, m, H)

\$9-47 (5H, m, -OH2-Ar, NOHOO \$-10

оон₂он₅)

7.15(5H, m, Ar-H)

このようにして待た # - (む - 5 - トランス - エトキシカル ポニルオキシラン・2・カルポニル)・L-ロイシンペンジル アミド543号を参考例1の第2工程に記載したと同様の方法 で加水分解し、B‐(dī‐5‐トランス‐カルポキシオキシラ ン・2・カルポニル) - 五・ロイシンペンジルアミドを白色結 品として475号(収率9.44%)得たo

IR PER cm 1 : 1720, 1650, 1540, 890

NMR (CDC15) 8:

0.9 (6H, m, (OH₅)_ZCH-) 15~19(5H, m. -CH_2-CH-) 3.5~3.8 (2 H, m, H) → (H) \$9~48 (5H, m, -CH2-Ar > 1 (HCHOO) 72(5H, m, Ar-H) 7.4~7.95(2H, m, EBOO×2)

元素分析 C₁₇B₂₂N₂O₅ として

理論値例:C:6107、B:465、H:858

&9(1H,プロードB, 00g里)

実験値(場: 0:6Q77, B:465, B:826

元素分析 C16B26N2O5 として

理論値例: C:5888, B:805, N:858 寒験値例: C:5864, H:809, N:851

お考例も

H - (H - (d1 - 5 - トランス - カルポキシオキシラン - 2 - カルポニル) - L - ロイシル] ピペリジンカリウム塩

H - (H - (dl - 5 - トランス - エトキシカルポニルオキシ ラン・2 - カルボニル) - L - ロイシル】ピペリジン500零 のエタノール (2 元) 裕板に 0.5 Hエタノール性水酸化カリウ ム幣液29mlを添加し室温で2時間攪拌した。エタノールを減 圧乾固し、N - () - (dl - 3 - トランス - カルポキシオキシ ラン・2・カルポニル)・L・ロイシル〕ピペリジンカリウム 塩を白色粉末として5 1 0 号(収率 9°9 多)得た。

IR v KBr cm -1 : 1670, 900

HMR (DMSO-dA) 8:

参考例 5

B-(d1-5-トランス-カルポキシオキシラン-2-カル **ポニル) - Ъ - ロイシンシクロヘキシルアミド**

参考例1の第2工程の方法に従って、H-(d1-5-トラン ス・エトキシカルポニルオキシラン・2・カルポニル)・L・ ロイシンシクロヘキシルナミド455円より、H‐(・イエー5-トランス・カルポキシオキシラン・2 - カルポニル) - L - ロ インンシクロペキシルアミドを白色粉末として5 4 1 号(収率

IR PER cm-1 : 1750, 1640, 890

NMR (DM80-d6) # :

0.7~19(19H, m, (OH₅)2CHOH₂

$$\begin{array}{ccc} & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

35~37(5H, m, H 4.25 (1H, m, HOHOO) 780 (1H, 4, 10100) 8.3 6 (1 H, m, NHOO)

4.84 (1H, m, MCHOO) 8.16 (1H, m, MHCO)

参考例7

B-{B-(d1-5-トランス-カルポキシオキシラン~2 - カルポニル) - L - ロイシル) モルホリン

トランス - エポキシコハク酸モノエチルエステル 5.2.0 甲と 8-1-ロイシルモルホリン480町とを参考例1の第1工程 と同様に反応させて、M-(M-(41-5-トランス・エトキ シカルポニルオキシラン・2 - カルポニル) - L・ロイシル) モルホリンを油状物質として3.2.5%(収率4.8%)得た。

IR + EBr cm 1 : 1745, 1650, 1530, 1440, 1200, 1115, 1030, 895

NMR (ODC13) # :

0.95(6H, m, (OH3)2CH)

128 (3H, t, J=7 Hz, OCH2CH3)

150 (5H, m, -CH2-CH-)

4.16 (2H, q, J=7Hs, OCH2CH5)

```
4.8 6 (1 H, m, MCEDO)

7.0 6 (0.5 H, d, J=8 Hm, MEDO)

7.5 5 (0.5 H, d, J=8 Hm, MEDO)
```

とのようにして得たB‐(B‐(dュ・8-トランス・エトキシカルポニルオキシラン・3-カルポニル)-L-ロイシル〕モルホリン500町を参考例1の第2工程に配献したと同様の方法で加水分解し、B‐(B‐(dュ-8-トランス-カルポキシオキシラン・2-カルポニル)-L-ロイシル〕モルホリンを白色粉末として228町(収率819)得た。

IR $\nu_{\text{max}}^{\text{KBT}} = ^{-1}$: 1740, 1625, 1540, 1440, 1245, 1120, 895

HMR(CDCl₅) 8; 0.92(6H, m, (CH₅)₂CH-) 1.51(3H, m, -CH₂-CH-) 5.5~58(10H, m, HCHOO) 4.88(1H, m, HCHOO) 7.52(0.5H, d, J=8Hs, MHCO) 7.67(0.5H, d, J=8Hs, MHCO)

200(1H, ブロード8, 002日)

5.5~ 5.9 (2日, m, 由) (日)
4.1~4.5 (5日, m, 0-0日2 まじび NOHOO)
6.9 (1日, m, N日)
7.4 (1日, m, N日)

とのようにして得た B ~ (d1 ~ 5 ~ トランス ~ エトキシカル ボニルオキシラン ~ 2 ~ カルボニル) ~ L ~ パリンエテルアミ ド9 6 8 可を参考例 1 の第 2 工程に記載したと同様な方法で加 水分解し、B ~ (d1 ~ 5 ~ トランス ~ カルボキシオキシラン ~ 2 ~ カルボニル) ~ L ~ パリンエチルアミドを装貨色粉末とし て7 5 7 可(収率 8 7 €) 得た。

IR ν KBr cm⁻¹ : 1750, 1640, 1240, 900

HMR (CDCI₃-DM90-d₆) き:

0.72-126(9H, m, (CH₃)₂CH まび CH₃-CH₂N)

206(1H, m, -CH₂)

5.27(2H, m, N-CH₂)

5.48-5.84(2H, m, H)

10.52(1H, m, 00₂H)

元素分析 0₁₄B₂₂B₂O₆ として 理論値例: 0:55.49, B:7.05, N:8.91 実験値例: C:55.52, B:4.91, N:8.71

多考例 8

H - (dl - 5 - トランス - カルポキシオキシラン - 2 - カルポニル) - L - ペリンエテルアミド

トランス-エポキシコハク酸モノエテルエステル 1.5 6 g と L - パリンエテルアミド 1.5 6 g とを参考例 1 の第 1 工程と同様に反応させて、B - (d1 - 5 - トランス - エトキシカルポニルオキシラン - 2 - カルポニル) - L - パリンエテルアミドを白色粉末として、1.5 g (収率 6 1.7 g) 待た。

IR v KBr cm⁻¹ : 1750, 1640, 1555, 1200, 900

HMR (CDO15) # :

0.8~1.0 (6 H, m, (CH₃)₂CH)
1.16 (5 H, t, J=1.5 Hz, MCH₂CH₃)
1.55 (5 H, t, J=7.5 Hz, CCH₂CH₃)
2.1 (1 H, m, -CH-)
3.5 (2 H, m, NCH₂-)

元素分析 C11H18H2O5 として

理**論値(男:**C:5 1.16, H:7.02, N:10.85

実験値(の): C:5107, H:213, N:10.66

مل

特許出職人 日本ケミファ株式会社